PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-003526

(43)Date of publication of application: 09.01.1996

(51)Int.CI.

C09J123/08

C09J153/00

(21)Application number: 06-163275

(71)Applicant: DU PONT MITSUI POLYCHEM CO

LTD

(22)Date of filing:

22.06.1994

(72)Inventor: HAMAZAKI HIROHIDE

FUKADA TORU FUJIWARA AKIRA

(54) HOT-MELT COMPOSITION

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide a hot-melt composition exhibiting excellent adhesion to a hardly adhesive substrate such as polyvinyl chloride, polypropylene or polyester and having excellent high-temperature adhesion.

CONSTITUTION: This hot-melt composition is composed of (1) 10-90wt.% of an ethylene-vinyl acetate copolymer having a [VA] of 5-50, an [MFR] of 0.1-200 and an [mp] satisfying the formula [mp]>110-5Log[MFR]-1.4-[VA] wherein [VA] is vinyl acetate content (wt.%), [MFR] is melt flow rate (g/10min) under 325g load at I25°C and [mp] is the temperature (°C) exhibiting maximum heat- absorption peak by differential scanning calorimeter(DSC), (2) 3-83wt.% of a styrene-based block polymer and (3) 7-87wt.% of a tackifier resin.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

14.05.2001

[Date of sending the examiner's decision of

30.03.2004

rejection]

[Kind of final disposal of application other than

the examiner's decision of rejection or

application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3773214

[Date of registration] 24.02.2006

[Number of appeal against examiner's 2004-008723

decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's 28.04.2004

decision of rejection]

[Date of extinction of right]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開發号

特開平8-3526

(43)公開日 平成8年(1986)1月9日

(51) Int.CL.	織別配号	庁内整理番号	PΙ	技術表示體所
C 0 9 J 123/08	LDJ			
153/00	ini			

密査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 6 円)

(21)出顯番号	特顧平6-163275	(71)出順人 000174862
		三井・デュポンポリケミカル株式会社
(22)出版日	平成6年(1994)6月22日	京京都千代田区度が関3丁目2番5月
		(72)発明者 宿崎 博英
		千葉県市原市中312-48
		(72)発明者 深田 微
		千萊県市原市有教台西2-5
		(72)発明者 脳原 晃
		子菜県市駅市有秋台東1-1
		(74)代理人 弁理士 山口 和
		·

(54)【発明の名称】 ホットメルト組成物

(57)【要約】

【目的】 ポリ塩化ビニル、ポリプロピレン、ポリエス テル等、接着の困難な基材に対して優れた接着性を示 し、かつ耐熱接着性に優れたホットメルト組成物の提 供。

【構成】 (1) [VA]が5~50、[MFR] がG.1~200 で あり、かつ[mp]が式

[mp] $\geq 1.1.0 = 5 \text{ L o g [MFR]} = 1.4 \text{ [VA]}$

を満足するエチレン・酢酸ビニル共重合体10~90重

(2) スチレン系プロックポリマー 3~83重置

%₺

(3) 粘着付与樹脂

7~87重置

%Ł

からなるホットメルト組成物。

但し、[VA]: 酢酸ビニル含有量(重量%)

[MFR] : 125°C、325g荷盘におけるメルトフロー

レート (q/10分)

[mp]: 示差定査熱量計(DSC)に基づく最大吸熱ビー

クを示す温度 (*℃)

【特許請求の簡囲】

【請求項1】 (1) エチレン・酢酸ビニル共重合体の 125℃、325g荷盒におけるメルトフローレート (g/10分)を[MFR]、酢酸ビニル含有量(宣置 %) を【VA】、示差定査熱登計(DSC)に基づく最 大吸熱ピークを示す温度 (°C) を【mp】で表示すると きに、[VA]が5~50、[MFR]が0、1~20 ()であり、かつ [mp] が式

[mp] > 110 - 5 Log [MFR] - 1.4 [V]A l

を満足するエチレン・酢酸ビニル共重合体10~90重 置%と

(2) スチレン系プロックポリマー 3~83重置 %Ł

(3) 粘着付与樹脂

7~8?重置

%Ł:

からなるホットメルト組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、耐熱接着性及び基材接 20 着性が改良されたホットメルト組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ホットメルト接着削は、無窓削で、瞬間 接着、高速接着が可能であるという工程上、経済上の利 点を有しているため、包装、製本、木工等の分野を主体 として大量に使用されている。また、近年は自動車、建 材等の産業分野へも一部浸透してきている。中でも、エ チレン・酢酸ビニル共宣合体(EVA)、粘着付与樹 脂、及びワックスからなるEVA系のホットメルト接着 剤は、接着性・耐寒性・強工性・相溶性等の性能を生か 30 合わせをすることによりその目的が達成できることを知 して包装、製本、合板、木工などの分野で広く使用され ている。しかしながら、これらEVA系のホットメルト 接着剤は、自動車・建材等の産業分野への展開に当って は一部性能上の課題、具体的には、耐熱接着性不足、或 いはポリ塩化ビニル・ポリエステル・金属・ポリプロビ レン等に対する基材接着性不足等の課題を有しているの が実情である。

【0003】これらポリ塩化ビニル、ポリエステル、ポ リプロピレン等の競技者基材に関しては程々の接着剤が 検討されている。しかし例えば、ポリ塩化ビニルに関し 49 [mp]>110-5Log[MFR]-1.4 [V ていえば、クロロブレン、NBR、ウレタン、ポリエス テルなどをベースとする溶液型接着剤の使用が主流であ り、ホットメルト接着削は、僅かにポリエステル系のも のが使用されているにすぎなかった。ところが、ボリエ ステル系のホットメルト接着剤は低温における柔軟性及 び耐加水分解性が満足すべきものではなく、また、溶液 型接着削は、溶剤の回収や排気などの問題があり、作業 環境に図意する必要がある上にコスト高となる欠点もあ った。

【0004】また、ポリプロピレンへの接着に関して

は、エチレンープロピレン系エラストマー、或いはS! S. SBS等のスチレン系プロックボリマーなどが利用 されているが、接着性・耐寒性・塗工性・相溶性等に関 して必ずしもバランス上性能的に充分満足がいくもので はない。また、これらの接着剤はポリエステル、ポリ塩 化ビニル等の他の基材に対する接着性能が充分でない等 の問題がある。また、ポリプロピレンの表面にポリエチ レンイミン系。イソシアネート系、ポリブタジエン系等 のアンカーコーティング剤を塗布して接着性を向上させ 10 る方法も行われているが、溶剤使用などの問題がある。 【0005】ポリエステルの接着に関しては、アクリ ル、ポリウレタン、イソシアネート等の溶液型接着剤が 使用されているが、溶剤使用、接着性、価格等の問題が

ある。以上の如く、現在ホットメルト接着剤として、ポ り塩化ビニル、ポリプロビレン、ポリエステル等の接着 が難しい基材同士の接着、及びこれら基材と金属との接 着に使用されている接着剤においては、性能上充分満足 のいくものはないのが実情である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】そのため、本発明者ら は、EVA系ポットメルト接着剤において耐熱接着性が 良好でかつポリ塩化ビニル、ポリプロビレン、ポリエス テル等の競技着基材に対して良好な接着性能が発揮され るホットメルト組成物を得るべく鋭意検討を行った。 【0007】その結果、通常のホットメルト接着削用エ チレン・酢酸ビニル共重合体と比較して、VA含有量及 びメルトフローレートが同一レベルでかつ高融点である 特定のエチレン・酢酸ビニル共宣合体と、ブロック共宣 台体エラストマー及び粘着付与樹脂とを特定の配合組み

[0008]

った。

【課題を解決するための手段】本発明は、(1)エチレ ン・酢酸ビニル共重合体の125℃ 325g荷重にお 酢酸ビニル含有量(重量%)を [VA]、示差走査熱量 計(DSC)に基づく最大吸熱ピークを示す温度(℃) を[mp]で表示するときに、[VA]が5~50、

[MFR] がり、1~200であり、かつ [mp] が式 A]を満足するエチレン・酢酸ビニル共量合体10~9 ①重量%と(2)スチレン系プロックポリマー3~83 重量%と(3) 結者付与樹脂7~87重置%とからなる ホットメルト組成物に関する。

【0009】酢酸ビニル含有量が50重量%以下のエチ レン・酢酸ビニル共宣合体は、一般には、ラジカル開始 剤の存在下、エチレンと酢酸ピニルを高温高圧下にラン ダム共宣合することによって得られる。共宣合体の融点 は、酢酸ビニル含有量(重合割合)に大きく依存する 50 が、重台条件によっても影響を受ける。例えば、上記高

http://www4.ipdl.inpit.go.jp/tjcontenttrns.ipdl?N0000=21&N0400=image/gif&N0401=/N... 11/21/2007

(3)

圧共重合は、撹拌機付のオートクレーブ中で、或いは管 型反応器中で行われるが、一般には後者で得られる共宜 台体の方がランダム性が悪く、同一酢酸ビニル含有量の 共重合体であってもその融点は、前者で得られるものよ り若干高い。また、酢酸ビニル含有量によっても影響度 は異なるが、メルトフローレートの高い共重合体を製造 するときに、重合時に用いる連鎖移動剤の種類によって 大きく依存し、また重合温度や重合圧力等によっても若 干の影響を受ける。

台体は、【VA】が5~50、好ましくは14~45、 [MFR] が0. 1~200、好ましくは0. 5~10 0. [mp] > 110 - 5 Log [MFR] - 1.4[VA]、好ましくは[mp] >112-5Log[M FR]-1.4 [VA] を満足するものである。 [0011] CCK [MFR] (JIS K-721 0) は、125℃、325g荷量で測定した値である。 一般にエチレン・酢酸ビニル共宣合体のメルトフローレ ートの測定に利用されている190°C. 2160g荷重 における条件では、1008/10分を越えるようなも 20 きる。 のの場合、その測定誤差が大きく、正確な値を知ること が難しくなるので適切な条件とは言えない。上記 [MF R] 0.1~200の範囲は、190℃、2160g筒 重でのメルトフローレート(以下 [MFR] *** とい う)の10~5、500g/10分に概ね相当し、また [MFR] 0. 5~100の範囲は[MFR] 100 の3 5~3,000g/10分程度に該当する。

【0012】本発明に使用するエチレン・酢酸ビニル共 宣合体は高融点のものであり、その融点は上記式により ることが特徴的である。すなわち、汎用のエチレン・酢 酸ビニル共宣合体が通常、酢酸ビニル含有量及びMFR 値に対応して有する融点よりも高い融点を示す。このよ うな共重合体を使用するととにより、特に耐熱接着性に おいて優れた性能を発揮する。

【0013】このような酢酸ビニル含有量及びMFR値 との関係において相対的に高い融点を有するエチレン・ 酢酸ビニル共重合体は、重合条件を選択することにより 製造することができるが、特に連鎖移動剤の選択が有効 の際に、連鎖移動剤として従来のプロビレン、イソプテ ンのようなオレフィン類に代えて、メタノール。エタノ ールのようなアルコール類。或いはアセトアルデヒド、 アセトンのようなカルボニル化合物などを使用すること によって、生成する共量合体の高融点化を達成すること が可能である。

【①①14】本発明で用いられるスチレン系ブロックボ リマーは、 スチレン、α-メチルスチレン等のスチレ ン系をノマーとブタジェン、イソプレン等の共役ジェン とからなるブロックコポリマーあるいはその水素添加物 50 フィンワックス。マイクロクリスタリンワックス等のよ

であり、熱可塑性エラストマーの1種である。具体的に はステレン・ブタジエンブロック共重合体、ステレン・ イソプレンブロック共宣合体、スチレン・エチレン・ブ テンプロック共重台体(スチレン・ブタジエンプロック **共重合体水素添削物)、及びスチレン・エチレン・プロ** ピレンブロック共宣合体(スチレン・イソプレンブロッ ク共重合体水素添加物)などを挙げることができ、例え ばステレン系モノマーが10~60モル%、共役ジェン が90~40モル%程度のブロックコポリマー又はその 【0010】本発明におけるエチレン・酢酸ビニル共産 10 水素添加物がその代表的なものである。そのメルトイン デックス (ASTM D1238条件G:200℃、5 Kg荷重)が1~100g/10分程度のものを使用す るのがよい。例えば、クレイトン1101 (SBS)、 クレイトン1102 (SBS)、クレイトン1107 (SIS), DUTHOLLI (SIS), DUTH ン4122 (SBS)、クレイトンG1651 (SEB S). クレイトンG1652 (SEBS) などを使用す るととができる。これらのスチレン系ブロックポリマー の組成比、分子量、粘度等は幅広く任意に選ぶととがで

> 【①①15】本発明で用いられる粘着付与樹脂は、ホッ トメルト接着削分野で既に知られているものであって、 脂肪族系炭化水素制脂、脂環族系炭化水素制脂。芳香族 系炭化水素樹脂、ポリテルペン系樹脂、ロジン系樹脂、 スチレン系制脂、クマロン・インデン樹脂等が挙げられ

【0016】前記エチレン・酢酸ビニル共宣台体とスチ レン系プロックポリマーと結者付与樹脂の配合割合は、 比較的広い範囲にわたって変えることができるが、各種 【VA】及び【MFR】との関係で規定される範囲にあ、30 基材への接着強度、耐熱接着性、相溶性等を総合的に助 案すると、(1)エチレン・酢酸ビニル共宣合体10~ 90重量%、好ましくは20~70重量%、(2)スチ レン系プロックポリマー3~83重量%、好ましくは5 ~7.0重置%。(3)粘着付与樹脂7~87重量%、好 ましくは15~70重置%である。

【0017】本発明のホットメルト組成物の粘度は、幅 広く任意に設定することが可能である。彼者基材へ塗工 する装置が、従来のホットメルトアプリケーター。ロー ルコーター等であれば、30万cps (180°C)以下 である。すなわち、エチレン・酢酸ビニル共重合体製造 40 の低粘度に設定し、押出機を用いた塗工装置であれば3 0万cps以上(180℃)に設定することが望まし い。ホットメルト組成物の粘度の設定は、(1)エチレ ン・酢酸ビニル共重合体。(2) スチレン系ブロックボ リマー、(3) 結葺付与樹脂の各々の分子置を変えるこ とによって、また(1). (2)、(3)の配合比を変 えることによって設定される。

> 【りり18】本発明のホットメルト組成物には、また、 溶融流動性を改善する目的で、ワックスを配合すること ができる。このようなワックスとして具体的には、パラ

うな石油ワックス、木口ウ、カルナバワックス、ミツロ ウのような天然ウックス、フィッシャー・トロプシュワ ックス、結晶性ポリエチレンワックス、結晶性ポリプロ ピレンワックス、アタクチックボリプロピレン等の合成 ワックスが挙げられる。その際のワックスの配合量を過

5

度に高めると接着強度が低下する傾向にあるので、その 配合量は、ホットメルト組成物中、40重畳%以下、好 ましくは25重量%以下とするのがよい。

【0019】本発明のホットメルト組成物には必要に応 じ、顔料、染料、酸化防止剤、各種安定剤、可塑剤、オ 10 (190℃、2160g荷重におけるMFRの400g イル、無機充填削などを配合することができる。

【0020】本発明のホットメルト組成物は、各成分を 同時に或いは任意の順序で溶融混合することによって得 **られる。泥合方法は任意であり、押出機、オープンロー** ルミル、バンバリーミキサー、ニーダー、ニーダールー ダー、溶融混合槽等を用い、機械的混合条件下に混合す る方法、押出機やホットメルトアプリケーターのような 複数の押出手段を用い、押出時に混合する方法などを採 用することができる。

ルト組成物は、ポリ塩化ビニル、クロロブレンゴムなど のハロゲン化オレフィン重合体、ポリエチレン、ポリブ ロビレンなどのポリオレフィン系制脂。ポリエステル系 樹脂、金属、木材、紙、布等の各種基材の接着に使用す るととができる.

【0022】接着に際しては、従来用いられているホッ トメルト接着削用の設備が使用できる。例えば、ノズル 型のホットメルトアプリケーター、スプレー型のホット メルトアプリケーター、フラットノズル型のホットメル トアプリケーター、ロール型コーター、押出型コーター 30 【0029】(4)酸化防止剤 等種々の塗工設備が用いられる。

[0023]

【発明の効果】本発明のホットメルト組成物は、酢酸ビ ニル含有量及びMFR値との関係において相対的に高い 融点を有するエチレン・酢酸ピニル共重合体とスチレン 系ブロックボリマーを配合したことにより、従来のホッ トメルト接着剤では接着するのが容易でないポリ塩化ビ ニル、ポリプロピレン、ポリエステルをはじめとして多 くの核者基材に対して優れた接着性を示し、かつ耐熱接 家具、電気部品、装飾品、製本、包装材等の接着剤とし て、種々の方面への利用が期待できる。

[0024]

【実施例】以下、本発明を実施例によって説明するが、 本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。な お実能例、比較例において用いられた原料樹脂及び配合 物、組成物の調製法、試験法等は、次のとおりである。

【0025】1. 原料制脂及び配合物

(1) エチレン・酢酸ビニル共宣合体

EVA-1:

VA含有量28重量%

MFR(125℃、325g苘重)8.5g/10分 (190℃、2160g荷重におけるMFRの400g /10分に概ね組当)

融点73℃(>110-5Log [MFR] -1. 4 [VA] = 66.2

[0026] EVA-2:

VA含有登28重置%

MFR (125℃、325g简重) 8.5g/10分 /10分に概ね相当)

融点62℃ <<110-5Log [MFR]-1.4 [VA] = 66.2

(三井・デュボンボリケミカル社製:エバフレックス2) 10)

ただし、EVA樹脂のVA含有量の測定はJIS K-6730に運搬して、またMFRの測定はJIS K-7210に準拠して測定実施した。また融点は、示差を 査熱量計による分析法(DSC法:JIS K-712 【0021】とのようにして得られる本発明のホットメ 20 1に掌鍵)に基づく最大吸熱ピークを示す温度を融点と して測定した。

> 【0027】(2)スチレン系プロックポリマー スチレン・イソプレン共重合体(SIS):S/I=1 4/86、MFR (ASTM D1238 条件G) 1 ○8/10分(シェル化学社製:カリフレックスTR1 107)

【0028】(3)粘着付与樹脂

脂環族系炭化水素樹脂;部分水添系。軟化点100℃ (荒川化学社製:アルコンM100)

ヒンダードフェノール系酸化防止剤:チバガイギー社 製、イルガノックス1010

【0030】2. ホットメルト組成物の調製方法 エチレン・酢酸ビニル共重合体/スチレン系プロックボ リマー/粘着付与制脂/酸化防止剤を所定比率で配合し た混合物500gを1リットルのビーカーに仕込み、こ れを180℃×1時間溶融撹拌混合を行った。

【0031】3. 試験方法

(1) 溶融粘度の測定方法

者性に優れた性能を有していることから自動車、建材、 49 得られたホットメルト組成物をブルックフィールド型粘 度計にて、温度180℃。回転数6mim~の条件にて 溶融站度を測定した。

> 【0032】(2) 環球法軟化点の測定方法 ホットメルト組成物をJAI 7-1991に準拠して 測定した。

> 【0033】(3)低温可撓性の測定方法 ホットメルト組成物をJAI 7-1991に導拠して 測定した。

【0034】(4)耐熱接着性(剪断接着破壞温度)の

50 測定方法

①. 2mm厚のホットメルト組成物シートを758/m³のクラフト紙に挟み、ヒートシーラーを用いて180℃×1秒×1kg/cm³(窓圧)の接着条件にて試料(25mm幅の短冊状)を作成し、JIS K-6844に準拠して荷重1kg、昇温速度24℃/時間の測定条件にて剪断接着設線温度を測定した。

【① ○ 3 5】 (5) 対ポリ塩化ビニル接着性の測定方法 ① 2 mm厚のホットメルト組成物シートを① ① 8 mm厚の軟質ポリ塩化ビニル (DOP 3 5 部配合) シートに挟み、ヒートシーラーを用いて120℃×1秒×1 kq/cm² (実圧)の接着条件にて試料(25 mm帽の短冊状)を作成し、23℃雰囲気下においてオートグラフ(引張試験機)にてT型測能強度を測定した(引張速度300 mm/分)。

【0036】(6) 対ポリプロビレン接着性の測定方法 0. 2mm厚のホットメルト組成物シートを0. 2mm厚の ポリプロピレンシート (表面未処理品)に挟み、ヒート シーラーを用いて180℃×2秒×1kq/cm (実圧)の 接着条件にて試料(25mm帽の短冊状)を作成し、23 で雰囲気下においてオートグラフ(引張試験機)にてT 26 型別離強度を測定した(引張速度300mm/分)。

【①①37】(7)対ポリエチレンテレフタレート接着 性の測定方法

①. 2mm厚のホットメルト組成物シートを①. 1mm厚のポリエチレンテレフタレートシート(表面未処理品)に 挟み、ヒートシーラーを用いて180℃×2秒×1ka/c㎡(実圧)の接着条件にて試料(25mm幅の短冊状)を作成し、23℃雰囲気下においてオートグラフ(引張試験機)にてT型剥離強度を測定した(引張速度300mm/分)。

【① ① 3 8 】 (8) 対半観響アルミニウム接着性の測定 有法

①. 2mm厚のホットメルト組成物シートを①. 1mm厚の半期買アルミニウムシートに挟み、ヒートシーラーを用いて120℃×1秒×1kq/cm²(実圧)の接着条件にて試料(25mm帽の短冊状)を作成し、23℃雰囲気下においてオートグラフ(引張試験機)にて下型剔除強度を測定した(引張速度300mm/分)。

【0039】【実施例1】エチレン・酢酸ビニル共産合体(EVA)としてEVA-1を用い、衰1に示すようにEVA-1/SIS/脂環族系炭化水蒸制脂/酸化防止剤=25/25/50/0.1の比率で配合した混合物500gを、上記2の方法で溶融資料混合してホットメルト組成物を調製した。得られたホットメルト組成物を、上記3の方法で溶融站度、環珠法軟化点、低温可挽性、四断接着破壊温度、各種基材接着性(T型測能強度)の測定を実施した。结果を表1に示す。

(10040] [実施例2] 実施例1において、EVA/ SIS=40/10に替えた以外は実施例1と同様にしてホットメルト組成物を調製し、物性、剪断接着破壞温度、及び各種基材接着性の評価を実施した。結果を表1に示す。

【0041】 [比較例1] 実施例1において、SISを配合せず、ホットメルト組成物の配合比率をEVA-1/SIS/脂環族系炭化水素樹脂/酸化防止剤=50/0/50/0.1 に替えた以外は実施例1と同様にして、ホットメルト組成物を調製し、物性、剪筋接着破壞温度、及び各種基材接着性の評価を実施した。結果を表1に示す。

【0042】 [比較例2] 実施例1 において、EVA成分としてEVA-1の代わりにEVA-2を用い、表1に示す組成の配合物を実施例1と同様にしてホットメルト組成物を調製し、各種物性、性能の評価を実施した。結果を表1に示す。

【① 043】 (比較例3) 実施例2において、EVA成分としてEVA-1の代わりにEVA-2を用い、表1に示す組成の配合物を実施例1と同様にしてホットメル30 ト組成物を調製し、各種物性、性能の評価を実施した。 結果を表1に示す。

【0044】 【比較例4】比較例1において、EVA成分としてEVA-1の代わりにEVA-2を用い、表1に示す組成の配合物を実施例1と同様にしてホットメルト組成物を調製し、各種物性、性能の評価を実施した。結果を表1に示す。

[0045]

【表1】

(6)

9 10 【表し】 各種ホットメルト組成物の配合組成及び物性・接着性能の測定結果

		実施例1	卖施例 2	比較例1	比較例 2	比較例3	比較例4
い。	E V A - 1 B V A - 2	25	40	50	25	40	50
比	SIS	25	10	0	25	10	0
重	贈琛族系炭化水栽樹脂	50	50	50	50	50	50
%	酸化防止剤	9.1	0.1	0. 1	0. 1	0. <u>1</u>	0.1
25	溶融粘度 (cps/180 °C) 双球法執化点 (°C) 低温可挠性 (°C)	30,000 [0] -18	7,060 78 -11	4,000 76 - 2	30.000 101 -22	7.000 76 -15	4.000 71 - 5
	剪断嵌着礁域温度(℃)	61	63	64	55	58	55
佐	基材接着性(kg/25em) (1) 対執質ポリ塩化ビニル (2) 対ポリプロピレン (3) 対おリエチレンテレンテレート (4) 対半硬質アルミニウム	4. 5 9. 0 6. 6 10- 0	5. 7 3. 0 5. 0 7. 7	3. \$ 9. 8 2. 5 2. 0	5. 2 9. 1 7. 1 9. 2	6. 6 3. 0 6. 0 8. 1	3. 4 1. 0 3. 0 3. 1

EVA:エチレン・酢酸ビニル共産合体

SIS:スチレン・イソプレンプロック英意会体